PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-002990

(43) Date of publication of application: 09.01.2001

(51)Int.Cl.

C09D183/04 C09D133/00 C09D167/00 C09D169/00 C09D171/02 H01L 21/312 H01L 21/316

(21)Application number: 11-174345

(71)Applicant: JSR CORP

(22)Date of filing:

21.06.1999

(72)Inventor: AKIIKE TOSHIYUKI

GOTO KOHEI YAMADA KINJI

(54) COMPOSITION FOR FORMING FILM, FORMATION OF FILM AND LOW- DENSITY FILM (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition for forming a film having excellent dielectric constant characteristics, mechanical strength, etc.

SOLUTION: This composition for forming a film comprises (A) a silane compound which is a hydrolyzate and a condensate or either of the hydrolyzate and the condensate of at least one compound selected from the group consisting of a compound of the formula, R1aSi(OR2)4-a (R1 is a hydrogen atom, a fluorine atom or a monofunctional organic group; R2 is a monofunctional organic group; and (a) is an integer of 0-2) and a compound of the formula, R3b (R4O)3-bSi-(R7)d-Si(OR5)3-cR6c (R3, R4, R5 and R6 are each the same or different and a monofunctional organic group; (b) and (c) are each the same or different and an integer of 0-2; R7 is an oxygen atom or a group of -(CH2)n; (n) is 1-6; and (d) is 0 or 1), (B) a latent basic catalyst and (C) a compound which is compatible or dispersible in the component A and has 250-450° C decomposition temperature.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出額公別番号 特開2001-2990

(P2001 - 2990A)

(43)公開日 平成13年1月9日(2001.1.9)

(51) Int.Cl.7	識別記号	ΡI			テーマコート*(参考)				
C 0 9 D 183/04			C 0 9 D 183/04			4 J O 3 8			
133/00		133/00			5 F O 5 8				
167/00 169/00			167/00						
			169/00						
171/02				17	1/02				
		審査請求	未請求	請求項	(の数8	OL	(全 12 頁)	最終	質に続く
(21)出願番号	特顧平11-174345		(71)	出顧人	000004	178			
		ジェイエ			エスア	にスアール株式会社			
(22) 出顧日	平成11年6月21日(1999.6.2	² 成11年6月21日(1999.6.21) 東京都中央区築地2丁目11番24号					哈 24号		
			(72)発明者 秋池 利之						
					東京都	中央区	築地二丁目117	第 24号	ジェイ
					エスア	ール株	式会社内		
			(72)	発明者	後藤	幸平			
					東京都	中央区	築地二丁目11都	\$24号	ジェイ
					エスア	ール株	式会社内		
			(72)	発明者	山田	欣司			
					東京都	中央区	築地二丁目11都	第24号	ジェイ
					エスア	ール株	式会社内		
								最終員	〔に続く
			1						

(54) 【発明の名称】 膜形成用組成物、膜の形成方法および低密度膜

(57)【要約】

【目的】 誘電率特性、機械強度等に優れた膜形成用組 成物を得る。

【構成】 (A)シラン化合物が下記一般式(1)で表 される化合物

 $R^{3}_{b}(R^{4}O)_{3-b}Si - (R^{7})_{4} - Si(OR^{5})_{3-c}R^{6}_{c}$ $\cdots (2)$

(R³、R⁴、R⁵およびR⁶は、同一でも異なっていても よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 一でも異なっていてもよく、0~2の数を示し、R⁷は 酸素原子または-(CH2)。-で表される基を示し、n は $1\sim6$ を、dは0または1を示す。) からなる群より

選ばれる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮 合物もしくはいずれか一方、(B)潜在性塩基触媒なら びに(C)前記(A)成分に相溶または分散し、沸点ま たは分解温度が250~450℃である化合物を含むこ とを特徴とする膜形成用組成物。

(R¹は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示

し、R'は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表

す。) および下記一般式(2) で表される化合物

* R1 S i (OR2) 4-4 · · · · · (1)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)シラン化合物が下記―般式(1) で表される化合物

7

$$R^{1}$$
 S i (OR²) 4-4 $\cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (1)$ *

$$R^{3}_{b}$$
 ($R^{4}O$) $_{3-b}Si - (R^{7})_{d} - Si$ (OR^{5}) $_{3-c}R^{6}_{c}$

....(2)

(R³、R⁴、R⁵およびR⁶は、同一でも異なっていても よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 一でも異なっていてもよく、0~2の数を示し、R'は 酸素原子または-(CH2)。-で表される基を示し、n 10 は1~6を、dは0または1を示す。) からなる群より 選ばれる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮 合物もしくはいずれか一方、(B)潜在性塩基触媒なら びに(C)前記(A)成分に相溶または分散し、沸点ま たは分解温度が250~450°Cである化合物を含むこ とを特徴とする膜形成用組成物。

(A)上記一般式(1)で表される化合 【請求項2】 物を2種以上使用することを特徴とする請求項1記載の 膜形成用組成物。

【請求項3】 (C)成分がポリアルキレンオキシド構 20 造を有する化合物、アクリル系重合体、ポリエステル、 ポリカーボネートおよびポリアンハイドライドからなる 群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする 請求項1記載の膜形成用組成物。

【請求項4】 さらに(D)沸点250℃未満の有機溶 媒を含むことを特徴とする請求項1記載の膜形成用組成 物。

【請求項5】 請求項1記載の組成物を基板に塗布し加 熱することを特徴とする膜の製造方法。

【請求項6】 請求項1記載の組成物を基板に塗布し、 前記(D)成分の分解温度未満の温度で加熱して(A) 成分を一部硬化させ、ついで前記(D)成分の分解温度 以上の温度で加熱を行い硬化することを特徴とする膜の 形成方法。

【請求項7】 請求項1記載の組成物を基板に塗布し、 前記(D)成分の分解温度以上の温度で(A)成分を硬 化させることを特徴とする膜の形成方法。

【請求項8】 請求項6~8記載の形成方法により得ら れる低密度膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、膜形成用組成物に 関し、さらに詳しくは、誘電率特性、機械特性、保存安 定性等に優れた膜形成用組成物、該組成物を硬化して得※

$$R_{b}^{3}(R_{b}^{4}O)_{3-b}S_{i} - (R_{b}^{2})_{3-c}S_{i}^{5}(OR_{b}^{3})_{3-c}R_{c}^{5}$$

(R³、R⁴、R⁵およびR⁶は、同一でも異なっていても よく、それぞれ 1 価の有機基を示し、 b および c は、同 一でも異なっていてもよく、0~2の数を示し、R'は

*(R¹は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R²は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および下記一般式(2) で表される化合物

※られる膜に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、半導体素子等における層間絶縁膜 として、CVD法等の真空プロセスで以て形成されたシ リカ(Si〇。)膜が多用されている。そして、近年、 より均一な層間絶縁膜を形成することを目的として、S OG (Spin on Glass) 膜と呼ばれるテト ラアルコキシランの加水分解生成物を主成分とする塗布 型の絶縁膜も使用されるようになってきた。また半導体 素子等の高集積化に伴い、有機SOGと呼ばれるオルガ ノポリシロキサンを主成分とする低誘電率の層間絶縁膜 が開発されている。しかしながら、半導体素子等のさら なる高集積化に伴い、より優れた導体間の電気絶縁性が 要求されており、したがって、より低誘電率の層間絶縁 膜材料が求められるようになってきた。

【0003】そとで、特開平6-181201号公報に は、層間絶縁膜材料として、より低誘電率の絶縁膜形成 用塗布型組成物が開示されている。かかる塗布型組成物 は、吸水性が低く、耐クラック性に優れた半導体装置の 絶縁膜を提供することを目的としており、その構成は、 チタン、ジルコニウム、ニオブおよびタンタルから選ば れる少なくとも1種の元素を含む有機金属化合物と、分 子内にアルコキシ基を少なくとも1個有する有機ケイ素 30 化合物とを縮重合させてなる、数平均分子量が500以 上のオリゴマーを主成分とする絶縁膜形成用塗布型組成 物である。しかしながら、従来の無機系層間絶縁膜材料 の誘電率は、3.0以上であり、高集積化には不十分で あった。

【0004】本発明は、誘電率特性、機械特性、保存安 定性等のバランスにも優れた層間絶縁膜用材料を提供す ることを目的とする。以下、本発明を詳細に説明する。 【0005】本発明は、(A)シラン化合物が下記一般 式(1)で表される化合物

40 $R^{1}_{a}Si(OR^{2})_{4-a}$ $\cdots \cdots (1)$ (R1は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R'は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および下記一般式(2) で表される化合物

は $1\sim6$ を、dは0または1を示す。) からなる群より 選ばれる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮 合物もしくはいずれか一方、(B)潜在性塩基触媒なら 酸素原子または-(CH2)。-で表される基を示し、n-50-びに(C)前記(A)成分に相溶または分散し、沸点ま

たは分解温度が250~450℃である化合物を含むこ とを特徴とする膜形成用組成物、該膜を用いた膜の製造 方法および膜を提供するものである。

【0006】(A)成分

上記一般式(1)において1価の有機基としては、アル キル基、アリール基、アリル基、グリシジル基などを挙 げることができる。ここで、アルキル基としては、メチ ル基、エチル基、プロピル基、ブチル基などが挙げら れ、好ましくは炭素数1~5であり、これらのアルキル 基は鎖状でも、分岐していてもよく、さらに水素原子が 10 フッ素原子などに置換されていてもよい。一般式(1) においてアリール基としてはフェニル基、ナフチル基な どを挙げることができる。一般式(1)で表される化合 物の具体例としては、上記一般式(1)におけるn=0の化合物としては、テトラメトキシシラン、テトラエト キシシラン、テトラーn-プロポキシシラン、テトラー isoープロボキシシラン、テトラーnーブトキシラ ン、テトラーSec‐ブトキシシラン、テトラーter t - プトキシシラン、テトラフェノキシシランなどを挙 げることができる。上記一般式 (1) におけるn=1の化 20 合物の具体例としては、メチルトリメトキシシラン、メ チルトリエトキシシラン、メチルトリーn-プロポキシ シラン、メチルトリーiso-プロポキシシラン、メチ ルトリーn-ブトキシシラン、メチルトリーsec-ブ トキシシラン、メチルトリーtert-ブトキシシラ ン、メチルトリフェノキシシラン、エチルトリメトキシ シラン、エチルトリエトキシシラン、エチルトリーn-プロポキシシラン、エチルトリーiso-プロポキシシ ラン、エチルトリ-n-ブトキシシラン、エチルトリsec-ブトキシシラン、エチルトリーtert-ブト キシシラン、エチルトリフェノキシシラン、n-プロピ ルトリメトキシシラン、n-プロピルトリエトキシシラ ン、n-プロピルトリーn-プロポキシシラン、n-ブ ロピルトリーiso-プロポキシシラン、n-プロピル トリーnーブトキシシラン、n-プロピルトリーsec -ブトキシシラン、n-プロビルトリーtert-ブト キシシラン、n-プロピルトリフェノキシシラン、1-プロビルトリメトキシシラン、i‐プロビルトリエトキ シシラン、i-プロピルトリーn-プロポキシシラン、 i-プロピルトリーiso-プロポキシシラン、i-プ 40 ポキシシラン、ジーiso-プロピルージ-n-ブトキ ロピルトリーnーブトキシシラン、iープロピルトリー sec-ブトキシシラン、i-プロピルトリーtert ブトキシシラン、iープロピルトリフェノキシシラ ン、n-ブチルトリメトキシシラン、n-ブチルトリエ トキシシラン、n‐ブチルトリ‐n‐プロポキシシラ ン、n-ブチルトリーiso-プロポキシシラン、n-ブチルトリーn-ブトキシシラン、n-ブチルトリーs ecーブトキシシラン、nーブチルトリーtertーブ トキシシラン、n-ブチルトリフェノキシシラン、se

トリエトキシシラン、sec-ブチル-トリ-n-プロ ポキシシラン、sec‐ブチル‐トリ‐iso‐プロボ キシシラン、sec‐ブチル‐トリ‐n‐ブトキシシラ ン、sec‐ブチル‐トリ‐sec‐ブトキシシラン、 sec-ブチルートリーtert-ブトキシシラン、s ecーブチルートリフェノキシシラン、tーブチルトリ メトキシシラン、 t - ブチルトリエトキシシラン、 t -ブチルトリーnープロポキシシラン、tーブチルトリー iso-プロポキシシラン、t-ブチルトリーn-ブト キシシラン、t‐ブチルトリーsec‐ブトキシシラ ン、t‐ブチルトリ‐tert‐ブトキシシラン、t‐ ブチルトリフェノキシシラン、フェニルトリメトキシシ ラン、フェニルトリエトキシシラン、フェニルトリ-n ープロポキシシラン、フェニルトリーisoープロポキ シシラン、フェニルトリーn-ブトキシシラン、フェニ ルトリーsec-ブトキシシラン、フェニルトリーte rtーブトキシシラン、フェニルトリフェノキシシラン などを、上記一般式(1)におけるn=2の化合物の具体 例としては、ジメチルジメトキシシラン、ジメチルジェ トキシシラン、ジメチルージーn-プロポキシシラン、 ジメチルージーisoープロポキシシラン、ジメチルー ジーn-ブトキシシラン、ジメチル-ジーsec-ブト キシシラン、ジメチルージー tertーブトキシシラ ン、ジメチルジフェノキシシラン、ジエチルジメトキシ シラン、ジエチルジエトキシシラン、ジエチルージーn ープロポキシシラン、ジエチルージーiso-プロポキ シシラン、ジエチルージーnーブトキシシラン、ジエチ ルージーsecーブトキシシラン、ジエチルージーte rtーブトキシシラン、ジエチルジフェノキシシラン、 30 ジーn-プロピルジメトキシシラン、ジーn-プロピル ジエトキシシラン、ジーnープロピルージーnープロポ キシシラン、ジーn-プロピルージーiso-プロポキ シシラン、ジーn-プロピルージーn-ブトキシシラ ン、ジーn-プロピル-ジ-sec-ブトキシシラン、 ジーnープロピルージーtertーブトキシシラン。ジ -n-プロビルージーフェノキシシラン、ジーiso-プロピルジメトキシシラン、ジーiso-プロピルジエ トキシシラン、ジーiso-プロピルージ-n-プロポ キシシラン、ジーiso-プロピルージーiso-プロ シシラン、ジーisoープロピルージーsecーブトキ シシラン、ジーisoープロピルージーtertーブト キシシラン、ジーiso-プロビル-ジ-フェノキシシ ラン、ジーn-ブチルジメトキシシラン、ジーn-ブチ ルジエトキシシラン、ジーn-ブチルージ-n-プロポ キシシラン、ジーn-ブチル-ジーiso-プロポキシ シラン、ジーnーブチルージーnーブトキシシラン、ジ -n-ブチルージ-sec-ブトキシシラン、ジ-n-ブチルージーtert-ブトキシシラン、ジーn-ブチ c - ブチルトリメトキシシラン、s e c - ブチルーi - - 50 ルージーフェノキシシラン、ジーs e c - ブチルジメト

キシシラン、ジーsec‐ブチルジエトキシシラン、ジ -sec-ブチルージ-n-プロポキシシラン、ジ-s ecーブチルージーisoープロポキシシラン、ジーs ec-ブチルージーn-ブトキシシラン、ジーsec-ブチルージーsec-ブトキシシラン、ジーsec-ブ チルージーtertーブトキシシラン、ジーsecーブ チルージーフェノキシシラン、ジーtertーブチルジ メトキシシラン、ジーtertーブチルジエトキシシラ ン、ジーtert-ブチル-ジ-n-プロポキシシラ ン、ジーt e r t - ブチルージーi s o - プロボキシシ 10 サン、1 , 3 - ジエトキシー1 , 1 , 3 , 3 - テトラフ ラン、ジーtertーブチルージ-nーブトキシシラ ン、ジーtert-ブチルージーsec-ブトキシシラ ン、ジーtert‐ブチル‐ジーtert‐ブトキシシ ラン、ジーtertーブチルージーフェノキシシラン、 ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルージーエトキ シシラン、ジフェニルージーnープロポキシシラン、ジ フェニルージーisoープロボキシシラン、ジフェニル -ジ-n-ブトキシシラン、ジフェニル-ジ-sec-ブトキシシラン、ジフェニルージーtert-ブトキシ シラン、ジフェニルジフェノキシシラン、ジビニルトリ201,1,3,3-テトラフェニルジシロキサン、1,3 メトキシシラン、ケーアミノプロピルトリメトキシシラ ン、アーアミノプロピルトリエトキシシラン、アーグリ シドキシプロピルトリメトキシシラン、ァーグリシドキ シプロピルトリエトキシシラン、アートリフロロプロピ ルトリメトキシシラン、アートリフロロプロビルトリエ トキシシランなどを挙げることができる。これらは1種 あるいは2種以上を同時に使用しても良い。

【0007】上記一般式(1)で表される化合物の中で は、テトラメトキシシラン、テトラエトキシシランなど のテトラアルコキシシラン、メチルトリメトキシシラ ン、メチルトリエトキシシラン、などのアルキルトリア ルコキシシラン、ジメチルジエトキシシラン、ジメチル ジメトキシシランなどのジアルキルジアルコキシシラン が好ましい。上記一般式(2)において、1価の有機基 としては、先の一般式(1)と同様な有機基を挙げると とができる。また、一般式(2)のR'である2価の有 機基としては、メチレン基、炭素数2~6のアルキレン 基などを挙げることができる。一般式(2)のうち、R 7が酸素原子の化合物としては、ヘキサメトキシジシロ キサン、ヘキサエトキシジシロキサン、ヘキサフェノキ シジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペンタメトキシ -3-メチルジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペン タエトキシー3-メチルジシロキサン、1,1,1, 3, 3-ペンタメトキシ-3-フェニルジシロキサン、 1, 1, 1, 3, 3-ペンタエトキシ-3-フェニルジ シロキサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシー1, 3 -ジメチルジシロキサン、1,1,3,3-テトラエト キシ-1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3 -テトラメトキシ-1,3-ジフェニルジシロキサン、 1、1、3、3-テトラエトキシ-1、3-ジフェニル 50 ル) メタン、ビス(ジエトキシフェニルシリル) メタ

ジシロキサン、1、1、3-トリメトキシ-1、3、3 -トリメチルジシロキサン、1、1、3-トリエトキシ -1.3.3-トリメチルジシロキサン、1,1,3-トリメトキシー1、3、3-トリフェニルジシロキサ ン、1、1、3-トリエトキシ-1、3、3-トリフェ ニルジシロキサン、1,3-ジメトキシ-1,1,3, 3-テトラメチルジシロキサン、1,3-ジエトキシー 1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン、1, 3-ジメトキシー1、1、3、3-テトラフェニルジシロキ ェニルジシロキサンなどを挙げることができる。これら のうち、ヘキサメトキシジシロキサン、ヘキサエトキシ ジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシー1, 3-ジメチルジシロキサン、1,1,3,3-テトラエ トキシー1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシ-1, 3-ジフェニルジシロキサ ン、1,3-ジメトキシ-1,1,3,3-テトラメチ ルジシロキサン、1,3-ジェトキシ-1,1,3,3 - テトラメチルジシロキサン、1,3-ジメトキシー -ジエトキシ-1,1,3,3-テトラフェニルジシロ キサンなどを、好ましい例として挙げることができる。 一般式(2)においてdが0の化合物としては、ヘキサ メトキシジシラン、ヘキサエトキシジシラン、ヘキサフ ェニキシジシラン、1、1、1、2、2-ペンタメトキ シ-2-メチルジシラン、1,1,1,2,2-ペンタ エトキシー2-メチルジシラン、1,1,1,2,2-ペンタメトキシー2-フェニルジシラン、1,1,1, 2, 2-ペンタエトキシ-2-フェニルジシラン、1, 30 1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジメチルジシラ ン、1, 1, 2, 2- テトラエトキシー1, 2- ジメチ ルジシラン、1,1,2,2-テトラメトキシ-1,2 -ジフェニルジシラン、1,1,2,2-テトラエトキ シー1, 2-ジフェニルジシラン、1, 1, 2-トリメ トキシー1.2.2ートリメチルジシラン、1.1.2 -トリエトキシー1,2,2-トリメチルジシラン、 1、1、2-トリメトキシ-1、2、2-トリフェニル ジシラン、1, 1, 2-トリエトキシ-1, 2, 2-ト リフェニルジシラン、1,2-ジメトキシ-1,1, 40 2, 2-テトラメチルジシラン、1, 2-ジエトキシー 1, 1, 2, 2-テトラメチルジシラン、1, 2-ジメ トキシー1, 1, 2, 2ーテトラフェニルジシラン、 1, 2-ジエトキシー1, 1, 2, 2-テトラフェニル ジシランなどを、一般式(2)においてR'が-(CH 2) n- で表される基の化合物としては、ビス(ヘキサメ トキシシリル)メタン、ビス(ヘキサエトキシシリル) メタン、ビス(ヘキサフェノキシシリル)メタン、ビス (ジメトキシメチルシリル) メタン、ビス (ジエトキシ メチルシリル) メタン、ビス (ジメトキシフェニルシリ

ン、ビス(メトキシジメチルシリル)メタン、ビス(エ トキシジメチルシリル) メタン、ビス (メトキシジフェ ニルシリル)メタン、ビス(エトキシジフェニルシリ ル) メタン、ビス(ヘキサメトキシシリル)エタン、ビ ス(ヘキサエトキシシリル)エタン、ビス(ヘキサフェ ノキシシリル) エタン、ビス (ジメトキシメチルシリ ル) エタン、ビス (ジエトキシメチルシリル) エタン、 ビス (ジメトキシフェニルシリル) エタン、ビス (ジェ トキシフェニルシリル) エタン、ビス (メトキシジメチ タン、ビス (メトキシジフェニルシリル) エタン、ビス (エトキシジフェニルシリル) エタン、1,3-ビス (ヘキサメトキシシリル) プロパン、1,3-ビス(ヘ キサエトキシシリル)プロバン、1,3-ビス(ヘキサ フェノキシシリル)プロパン、1,3-ビス(ジメトキ シメチルシリル) プロパン、1、3-ビス(ジエトキシ メチルシリル)プロパン、1、3-ビス(ジメトキシフ ェニルシリル)プロパン、1,3-ビス(ジエトキシフ ェニルシリル) プロパン、1,3-ビス(メトキシジメ ルシリル)プロパン、1、3-ビス(メトキシジフェニ ルシリル)プロバン、1、3-ビス(エトキシジフェニ ルシリル)プロパンなどを挙げることができる。これら のうち、ヘキサメトキシジシラン、ヘキサエトキシジシ ラン、ヘキサフェニキシジシラン、1,1,2,2-テ トラメトキシー1,2-ジメチルジシラン、1,1, 2, 2-テトラエトキシー1, 2-ジメチルジシラン、 1, 1, 2, 2 - テトラメトキシー1, 2 - ジフェニル ジシラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシー1, 2-ジフェニルジシラン、1,2-ジメトキシ-1,1, 2, 2-テトラメチルジシラン、1, 2-ジエトキシー 1, 1, 2, 2 - テトラメチルジシラン、1, 2 - ジメ トキシー 1, 1, 2, 2 - テトラフェニルジシラン、 1, 2-ジエトキシー1, 1, 2, 2-テトラフェニル ジシラン、ビス (ヘキサメトキシシリル) メタン、ビス (ヘキサエトキシシリル) メタン、ビス (ジメトキシメ チルシリル)メタン、ビス(ジエトキシメチルシリル) メタン、ビス (ジメトキシフェニルシリル) メタン、ビ ス(ジエトキシフェニルシリル)メタン、ビス(メトキ シジメチルシリル) メタン、ビス(エトキシジメチルシ 40 ル)オキシ] カルボニル] フェニレンジアミン、 リル) メタン、ビス (メトキシジフェニルシリル) メタ ン、ビス(エトキシジフェニルシリル)メタンを、好ま しい例として挙げることができる。

【0008】本発明の膜形成用組成物において、上記一 般式(1)で表される化合物および一般式(2)で表さ れる化合物は2種以上組み合わせて使用することが好ま しく、特にテトラアルコキシシラン、アルキルトリアル コキシシラン、ジアルキルジアルコキシシランの3種を 組み合わせて使用することが耐熱性、誘電特性、機械特 性の点で特に好ましい。本発明において、テトラアルコ 50 ニル]シクロヘキシルアミン、[[(2、6-ジニトロ

キシシラン/アルキルトリアルコキシシラン/ジアルキ ルアルコキシシランの使用割合は、10~70/100 ~0/0~30が好ましい。また、上記一般式(1)で 表される化合物および一般式(2)で表される化合物を 加水分解、部分縮合させる際に、R'O-、R'O-およ びR'O-で表される基1モル当たり、0.3~5.0 モルの水を用いることが好ましく、0.5~2.0モル の水を加えることが特に好ましい。添加する水の量が 0.3~5.0モルの範囲内の値であれば、塗膜の均一 ルシリル)エタン、ビス(エトキシジメチルシリル)エ 10 性が低下するおそれがなく、また、贖形成用組成物の保 存安定性が低下するおそれも少ないためである。

> (A) 成分が一般式(1) で表される化合物および一般 式(2)で表される化合物からなる群から選ばれる化合 物の部分縮合物である場合には、ポリスチレン換算重量 平均分子量で500~10000であることが好まし () o

【0009】(B)成分 本発明において使用することのできる潜在性塩基触媒と は外部の刺激により塩基を発生することができるが、外 チルシリル)プロバン、1,3-ビス(エトキシジメチ 20 部刺激としては紫外線や熱が好ましい。潜在性塩基触媒 としては、オルトニトロベンジルカルバメート類、α、 ト類、アシルオキシイミノ類などを例示することができ る。また、光により発生する塩基としてはヒドラジン、 テトラメチレンジアミン、トルエンジアミン、ジアミノ ジフェニルメタン、ヘキサメチルテトラアミン、アンモ ニア、メチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、 ブチルアミン、ヘキシルアミン、シクロヘキシルアミ ン、デシルアミン、セチルアミン、ピペリジン、ピペラ 30 ジンなどが挙げられる。さらに具体的には[[(2-二 トロベンジル)オキシ]カルボニル]メチルアミン、 **[[(2−ニトロベンジル)オキシ]カルボニル]プロ** ピルアミン、[[(2-ニトロベンジル)オキシ]カル ボニル] ヘキシルアミン、[[(2-ニトロベンジル) オキシ] カルボニル] シクロヘキシルアミン、[[(2 -ニトロベンジル)オキシ]カルボニル]アニリン、 [[(2-ニトロベンジル)オキシ]カルボニル]ピベ リジン、[[(2-ニトロベンジル)オキシ]カルボニ ル] ヘキサメチレンジアミン、[[(2-ニトロベンジ [[(2-ニトロベンジル)オキシ]カルボニル]トル エンジアミン、[[(2-ニトロベンジル)オキシ]カ ルボニル] ジアミノジフェニルメタン、[[(2-ニト ロベンジル)オキシ]カルボニル]ピペラジン、 [[(2、6-ジニトロベンジル)オキシ]カルボニ ル] メチルアミン、[[(2、6-ジニトロベンジル) オキシ] カルボニル] プロピルアミン、[[(2,6-ジニトロベンジル) オキシ] カルボニル] ヘキシルアミ ン、[[(2,6-ジニトロベンジル)オキシ]カルボ

ベンジル)オキシ]カルボニル]アニリン、[[(2、 6-ジニトロベンジル)オキシ]カルボニル]ピペリジ ン、[[(2、6-ジニトロベンジル)オキシ]カルボ ニル] ヘキサメチレンジアミン、[[(2、6-ジニト ロベンジル)オキシ]カルボニル]フェニレンジアミ ン、[[(2,6-ジニトロベンジル)オキシ]カルボ ニル]トルエンジアミン、[[(2、6-ジニトロベン ジル)オキシ]カルボニル]ジアミノジフェニルメタ ン、[[(2、6-ジニトロベンジル)オキシ]カルボ ニル] ピペラジン、 [[(α 、 α - ジメチル - 3, 5 - 10 チレンオキサイド構造、ポリプロピレンオキサイド構 ジメトキシベンジル)オキシ]カルボニルメチルアミ ン、 $[[(\alpha, \alpha-i) x + i) - 3, 5-i x + i)$ **ジル)オキシ]カルボニルプロピルアミン、[[(α、** カルボニルヘキシルアミン、[[(α、α-ジメチル-3.5-ジメトキシベンジル)オキシ]カルボニルシク ロヘキシルアミン、 [[(α , α -ジメチル-3, 5-ジメトキシベンジル)オキシ]カルボニルアニリン、 ル)オキシ]カルボニルピペリジン、 $igl[igl(oldsymbol{lpha} igl(oldsymbol{lpha} igr(oldsymbol{lpha} igr) igr)$ エチレングリセリン脂肪酸エステル、ボリオキシエチレ メチル-3,5-ジメトキシベンジル)オキシ]カルボ ニルヘキサメチレンジアミン、 [[(α, α-ジメチル -3,5-ジメトキシベンジル)オキシ]カルボニルフ ェニレンジアミン、 [[(α 、 α -ジメチル-3,5-ジメトキシベンジル)オキシ]カルボニルトルエンジア $\exists \lambda \in [(\alpha, \alpha - i) \land \exists \lambda = i \land \exists \lambda$ ンジル)オキシ]カルボニルジアミノジフェニルメタ ン、 $\begin{bmatrix} [(\alpha, \alpha - i) x + i) - 3, 5 - i x + i$ ジル)オキシ]カルボニルピペラジン、プロピオニルア セトフェノンオキシム、プロピオニルベンゾフェノンオ 30 キシム、プロピオニルアセトンオキシム、ブチリルアセ トフェノンオキシム、ブチリルベンゾフェノンオキシ ム、ブチリルアセトンオキシム、アジポイルアセトフェ ノンオキシム、アジボイルベンゾフェノンオキシム、ア ジポイルアセトンオキシム、アクロイルアセトフェノン オキシム、アクロイルベンゾフェノンオキシム、アクロ イルアセトンオキシムなどが挙げられる。中でも [[(2-ニトロベンジル)オキシ]カルボニル]シク ロヘキシルアミン、[[(2-ニトロベンジル)オキ シ] カルボニル] ヘキサメチレンジアミン、 [(α 、 α 40 -ジメチル-3,5-ジメトキシベンジル)オキシ]カ ルボニルヘキサメチレンジアミンが挙げられる。また、 必要に応じて増感剤を添加することもできる。(B)成 分の使用量は、(A)成分(完全加水分解縮合物換算) 100重量部に対して、通常0.001~50重量部、 好ましくは0.01~20重量部である。なお、本発明 において完全加水分解縮合物とは、(A)成分中の-O R'、-OR'、-OR'で表される基が100%加水加 水分解して〇H基となり、完全に縮合したものを示す。

【0010】(C)成分

本発明において前記(A)成分に相溶または分散し、沸 点または分解温度が250~450℃である化合物とし ②(メタ)アクリレート系重合体、③ポリエステル、④ ポリカーボネート、⑤ポリアンハイドライドなどを挙げ ることができる。本発明において、沸点および分解温度 とは1気圧下での温度を示す。

①ボリアルキレンオキサイド構造を有する化合物 ここで、ポリアルキレンオキサイド構造としてはポリエ 造、ポリテトラメチレンオキサイド構造、ポリブチレン オキシド構造などが挙げられる。具体的には、ポリオキ シエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエテチレンア ルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンステロー ルエーテル、ポリオキシエチレンラノリン誘導体、アル キルフェノールホルマリン縮合物の酸化エチレン誘導 体、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロック コポリマー、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレン アルキルエーテルなどのエーテル型化合物、ポリオキシ ンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソル ビトール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸ア ルカノールアミド硫酸塩などのエーテルエステル型化合 物、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル、エチレン グリコール脂肪酸エステル、脂肪酸モノグリセリド、ポ リグリセリン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステ ル、プロピレングリコール脂肪酸エステル、ショ糖脂肪 酸エステルなどのエーテルエステル型化合物などを挙げ ることができる。(C)成分としては、ポリオキシエチ レンポリオキシプロピレンブロックコポリマーなどのポ リオキシアルキレンブロックコポリマーが好ましい。ポ リオキシチレンポリオキシプロピレンブロックコポリマ ーとしては下記のようなブロック構造を有する化合物が 挙げられる。

- (A) n (B) m -
- (A) n (B) m (A) 1

(式中、Aは-CH2CH2O-で表される基を、Bは-CH2CH(CH3)O-で表される基を示し、nは1~ 90、mは10~99、1は0~90の数を示す)

【0011】②(メタ)アクリレート系重合体 本発明においてアクリル系重合体を構成するアクリル酸 エステルおよびメタクリル酸エステルとしては、アクリ ル酸アルキルエステル、メタクリル酸アルキルエステ ル、アクリル酸アルコキシアルキルエステル、メタクリ ル酸アルキルエステル、メタクリル酸アルコキシアルキ ルエステルなどを挙げることができる。アクリル酸アル キルエステルとしては、アクリル酸メチル、アクリル酸 エチル、アクリル酸n-プロビル、アクリル酸イソプロ ピル、アクリル酸 n - ブチル、アクリル酸イソブチル、

50 アクリル酸ペンチル、アクリル酸ヘキシルなどの炭素数

1~6のアルキルエステル、メタクリル酸アルキルエス テルとしては、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチ ル、メタクリル酸n-プロピル、メタクリル酸イソプロピ ル、メタクリル酸n-ブチル、メタクリル酸イソブチル、 メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ペンチル、メタクリ ル酸ヘキシルなどの炭素数1~6のアルキルエステル、 アクリル酸アルコキシアルキルエステルとしては、アク リル酸メトキシメチル、アクリル酸エトキシエチル、メ タクリル酸アルコキシアルキルエステルとしては、メタ クリル酸メトキシメチル、メタクリル酸エトキシエチル(10)などのスチレン系重合体なども挙げることができる。 などを挙げることができる。これらの中でも、メタクリ ル酸アルキルエステルを使用することが好ましく、特に メタクリル酸エチル、メタクリル酸イソブチルなどを使 用することが好ましい。

11

【0012】本発明において、アクリル系重合体は上記 モノマーにアルコキシシリル基を有するモノマーを共重 合してなることが好ましい。アルコキシシル基を有する モノマーとしては、メタクリル酸3-(トリメトキシシ リル)プロピル、メタクリル酸3-(トリエトキシシリ ル) プロピル、メタクリル酸3-[トリ(メトキシエト 20 キシ)シリル] プロピル、メタクリル酸3-(メチルジ メトキシシリル)プロビル、メタクリル酸3-(メチル ジエトキシシリル)プロピルなどを挙げることができ る。アルコキシシリル基を有するモノマーはアクリル系 重合体を構成する全モノマーに通常、0.5~10モル %、好ましくは1~7モル%の割合で含まれる。本発明 においてアクリル系重合体は、上記アクリル酸エステ ル、メタクリル酸エステルおよびアルコキシシリル基を 有するモノマー以外のラジカル重合性モノマーを40モ ル%以下共重合していてもよい。ラジカル重合性モノマ ーとしては、アクリル酸、メタクリル酸などの不飽和カ ルボン酸、N, N-ジメチルアクリルアミド、N, N-ジメチルメタクリルアミドなどの不飽和アミド、アクリ ロニトリルなどの不飽和ニトリル、メチルビニルケトン などの不飽和ケトン、スチレン、α-メチルスチレンな どの芳香族化合物などを挙げることができる。本発明に おいて、アクリル系重合体のポリスチレン換算数平均分 子量は1000~100000、好ましくは1000~ 20,000である。

③ポリエステル

ヒドロキシカルボン酸の重縮合物、ラクトンの開環重合 物、脂肪族ポリオールと脂肪族ポリカルポン酸との重縮 合物などを挙げることができる。

④ボリカーボネート

ポリエチレンカーボネート、ポリプロピレンカーボネー ト、ポリトリメチレンカーボネート、ポリテトラメチレ ンカーボネート、ポリペンタメチレンカーボネート、ポ リヘキサメチレンカーボネートなどの炭酸とアルキレン グリコールの重縮合物を挙げることができる。

⑤ポリアンハイドライド

ポリマロニルオキシド、ポリアジポイルオキシド、ポリ ピメロイルオキシド、ポリスベロイルオキシド、ボリア ゼライルオキシド、ポリセバコイルオキシドなどのジカ ルボン酸の重縮合物などを挙げることができる。また、 (B) 成分としはその他にも、ポリ(N-ビニルアセト アミド)、ポリ(N-ビニルピロリドン)、ポリ(2-メチル-2-オキサゾリン)、ポリ(N、N-ジメチル アクリルアミド)などのビニルアミド系重合体、ポリス チレン、ポリメチルスチレン、ポリα-メチルスチレン 【0013】本発明において、(C)成分としてはOア ルキレンオキサイド構造を有する化合物または②アクリ レート系重合体を使用することが好ましく、特に

のアル キレンオキサイド構造を有する化合物を使用することが 好ましい。(C)成分の使用量は、(A)成分に対して 通常1~80重量%、好ましくは5~65重量%であ る。(C)成分の使用割合が1重量%以下では、誘電率 を下げる効果は小さく、80重量%以上では機械的強度 が低下する。

【0014】(D)成分

本発明では、通常上記成分を有機溶媒に溶解して使用す る。本発明で使用される有機溶媒としては、本発明に使 用する有機溶剤としては、例えばn-ペンタン、i-ペ ンタン、n-ヘキサン、i-ヘキサン、n-ヘプタン、 i-ヘプタン、2、2、4-トリメチルペンタン、n-オクタン、iーオクタン、シクロヘキサン、メチルシク ロヘキサン等の脂肪族炭化水素系溶媒;ベンゼン、トル エン、キシレン、エチルベンゼン、トリメチルベンゼ ン、メチルエチルベンゼン、n – プロピルベンセン、 i - プロピルベンセン、ジエチルベンゼン、i - ブチルベ ンゼン、トリエチルベンゼン、ジーiープロピルベンセ ン、n-アミルナフタレン、トリメチルベンゼン等の芳 香族炭化水素系溶媒;メタノール、エタノール、n-プ ロパノール、iープロパノール、nーブタノール、iー ブタノール、secーブタノール、tーブタノール、n ーペンタノール、iーペンタノール、2ーメチルブタノ ール、sec-ペンタノール、t-ペンタノール、3-メトキシブタノール、n-ヘキサノール、2-メチルペ ンタノール、sec-ヘキサノール、2-エチルブタノ 40 ール、secーヘプタノール、ヘプタノールー3、n = オクタノール、2-エチルヘキサノール、5ec-オク タノール、n-ノニルアルコール、2,6-ジメチルへ プタノールー4、nーデカノール、secーウンデシル アルコール、トリメチルノニルアルコール、sec-テ トラデシルアルコール、sec‐ヘプタデシルアルコー ル、フェノール、シクロヘキサノール、メチルシクロヘ キサノール、3、3、5-トリメチルシクロヘキサノー ル、ベンジルアルコール、フェニルメチルカルビノー ル、ジアセトンアルコール、クレゾール等のモノアルコ 50 ール系溶媒;エチレングリコール、1,2-プロピレン

14

グリコール、1,3-ブチレングリコール、ペンタンジ オールー2, 4、2-メチルペンタンジオール-2, 4、ヘキサンジオール-2,5、ヘプタンジオール-2, 4、2-エチルヘキサンジオール-1, 3、ジエチ レングリコール、ジプロピレングリコール、トリエチレ ングリコール、トリプロピレングリコール、グリセリン 等の多価アルコール系溶媒;アセトン、メチルエチルケ トン、メチルーn-プロピルケトン、メチルーn-ブチ ルケトン、ジエチルケトン、メチルーiーブチルケト ン、メチル-n-ペンチルケトン、エチル-n-ブチル 10 ル、プロピオン酸n-ブチル、プロピオン酸i-アミ ケトン、メチルーnーヘキシルケトン、ジーiーブチル ケトン、トリメチルノナノン、シクロヘキサノン、メチ ルシクロヘキサノン、2、4-ペンタンジオン、アセト ニルアセトン、ジアセトンアルコール、アセトフェノ ン、フェンチョン等のケトン系溶媒; エチルエーテル、 i-ブロピルエーテル、n-ブチルエーテル、n-ヘキ シルエーテル、2-エチルヘキシルエーテル、エチレン オキシド、1,2-プロピレンオキシド、ジオキソラ ン、4-メチルジオキソラン、ジオキサン、ジメチルジ オキサン、エチレングリコールモノメチルエーテル、エ 20 オフェン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、1,3 チレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコ ールジエチルエーテル、エチレングリコールモノーn-ブチルエーテル、エチレングリコールモノー n - ヘキシ ルエーテル、エチレングリコールモノフェニルエーテ ル、エチレングリコールモノ-2-エチルブチルエーテ ル、エチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレン グリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコール モノエチルエーテル、ジエチレングリコールジエチルエ ーテル、ジエチレングリコールモノ-n-ブチルエーテ ル、ジエチレングリコールジ- n -ブチルエーテル、ジ-30-チルエーテル、プロピレングリコールモノブロピルエー エチレングリコールモノーn-ヘキシルエーテル、エト キシトリグリコール、テトラエチレングリコールジーn - ブチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエ ーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、プ ロピレングリコールモノブロピルエーテル、プロピレン グリコールモノブチルエーテル、ジプロピレングリコー ルモノメチルエーテル、ジプロピレングリコールモノエ チルエーテル、トリプロピレングリコールモノメチルエ ーテル、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロ フラン等のエーテル系溶媒;ジエチルカーボネート、酢 40 ン、メチルアミルケトン等のケトン系溶媒、乳酸エチ 酸メチル、酢酸エチル、アーブチロラクトン、アーバレ ロラクトン、酢酸n-ブロビル、酢酸i-ブロピル、酢 酸n-ブチル、酢酸i-ブチル、酢酸sec-ブチル、 酢酸n - ペンチル、酢酸sec - ペンチル、酢酸3 - メ トキシブチル、酢酸メチルペンチル、酢酸2-エチルブ チル、酢酸2-エチルヘキシル、酢酸ベンジル、酢酸シ クロヘキシル、酢酸メチルシクロヘキシル、酢酸n-ノ ニル、アセト酢酸メチル、アセト酢酸エチル、酢酸エチ レングリコールモノメチルエーテル、酢酸エチレングリ コールモノエチルエーテル、酢酸ジエチレングリコール 50 酸、有機塩、無機塩、金属キレートなどを挙げることが

13

モノメチルエーテル、酢酸ジエチレングリコールモノエ チルエーテル、**酢酸**ジエチレングリコールモノ-n-ブ チルエーテル、酢酸プロピレングリコールモノメチルエ ーテル、酢酸プロピレングリコールモノエチルエーテ ル、酢酸プロピレングリコールモノプロピルエーテル、 酢酸プロピレングリコールモノブチルエーテル、酢酸ジ プロピレングリコールモノメチルエーテル、酢酸ジプロ ピレングリコールモノエチルエーテル、ジ酢酸グリコー ル、酢酸メトキシトリグリコール、プロピオン酸エチ ル、シュウ酸ジエチル、シュウ酸ジ-n-ブチル、乳酸 メチル、乳酸エチル、乳酸n-ブチル、乳酸n-アミ ル、マロン酸ジエチル、フタル酸ジメチル、フタル酸ジ エチル等のエステル系溶媒: N-メチルホルムアミド、 N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジエチルホル ムアミド、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、 N. N-ジメチルアセトアミド、N-メチルプロピオン アミド、N-メチルピロリドン等の含窒素系溶媒;硫化 ジメチル、硫化ジエチル、チオフェン、テトラヒドロチ プロパンスルトン等の含硫黄系溶媒等を挙げることが できる。これらは1種あるいは2種以上を混合して使用 することができる。本発明においては、沸点が250℃ 未満の有機溶媒を使用することが特に好ましく、具体的 にはメタノール、エタノール、イソプロパノール等のア ルコール、エチレングリコール、グリセリン等の多価ア ルコール、エチレングリコールモノメチルエーテル、エ チレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリ コールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールジェ テル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテル等の グリコールエーテル溶媒、エチレングリコールモノメチ ルアセテート、ジエチレングリコールモノブチルエーテ ルアセテート、エチレングリコールジアセテート、プロ ピレングリコールメチルエーテルアセテート等のグリコ ールアセテートエーテル溶媒、N、N-ジメチルアセト アミド、N、N-ジメチルホルムアミド、N-メチルー 2-ピロリドン等のアミド系溶媒、アセトン、メチルエ チルケトン、メチルイソブチルケトン、アセチルアセト ル、メトキシメチルプロビオネート、エトキシエチルプ ロピオネート等のカルボン酸エステル系溶媒等の1種単 独または2種以上の組み合わせを挙げることができる。 【0015】本発明において有機溶媒の使用量は、 (A)成分、(B)成分および(C)成分の総和量の 0.3~25倍量(重量)の範囲である。 【0016】(E)成分 本発明においては、上記(A)~(D)成分以外に触媒 を使用することもできる。触媒としては、有機酸、無機

できる。有機酸としては、例えば酢酸、プロピオン酸、 ブタン酸、ペンタン酸、ヘキサン酸、ヘブタン酸、オク タン酸、ノナン酸、デカン酸、シュウ酸、マレイン酸、 メチルマロン酸、アジピン酸、セバシン酸、没食子酸、 酪酸、メリット酸、アラキドン酸、ミキミ酸、2-エチ ルヘキサン酸、オレイン酸、ステアリン酸、リノール 酸、リノレイン酸、サリチル酸、安息香酸、p-アミノ 安息香酸、p-トルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン 酸、モノクロロ酢酸、ジクロロ酢酸、トリクロロ酢酸、 トリフルオロ酢酸、ギ酸、マロン酸、スルホン酸、フタ ル酸、フマル酸、クエン酸、酒石酸等を挙げることがで きる。無機酸としては、例えば塩酸、硝酸、硫酸、フッ 酸、リン酸等を挙げることができる。有機塩としては、 例えばピリジン、ピロール、ビベラジン、ピロリジン、 ピペリジン、ピコリン、トリメチルアミン、トリエチル アミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、 ジメチルモノエタノールアミン、モノメチルジエタノー ルアミン、トリエタノールアミン、ジアザビシクロオク ラン、ジアザビシクロノナン、ジアザビシクロウンデセ ン、テトラメチルアンモニウムハイドロオキサイド等を 20 テート)チタン、ビス(アセチルアセトナート)ビス 挙げることができる。無機塩としては、例えばアンモニ ア、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウ ム、水酸化カルシウム等を挙げることができる。また、 本発明の組成物には金属キレート化合物を使用すること もできる。金属キレート化合物としては、例えばトリエ トキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、トリー n-プロポキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタ ン、トリー i ープロポキシ・モノ (アセチルアセトナー ト) チタン、トリーn - ブトキシ・モノ (アセチルアセ トナート) チタン、トリーsec‐ブトキシ・モノ(ア セチルアセトナート) チタン、トリー t - ブトキシ・モ ノ (アセチルアセトナート) チタン、ジエトキシ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジ-n-プロポキシ ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジーi - プロ ポキシ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジ-n ーブトキシ・ビス(アセチルアセトナート)チタン、ジ - sec-ブトキシ・ビス(アセチルアセトナート)チ タン、ジーt-ブトキシ・ビス(アセチルアセトナー ト) チタン、モノエトキシ・トリス (アセチルアセトナ ート)チタン、モノーn-プロポキシ・トリス(アセチ 40 ルアセトナート) チタン、モノーi-プロポキシ・トリ ス(アセチルアセトナート)チタン、モノーn-ブトキ シ・トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノーs ec-ブトキシ・トリス (アセチルアセトナート) チタ ン、モノー t - ブトキシ・トリス (アセチルアセトナー ト) チタン、テトラキス (アセチルアセトナート) チタ ン、トリエトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) チ タン、トリーn-プロポキシ・モノ (エチルアセトアセ テート) チタン、トリーi-プロポキシ・モノ (エチル アセトアセテート)チタン、トリーn-ブトキシ・モノ 50 ・モノ(エチルアセトアセテート)ジルコニウム、トリ

15

(エチルアセトアセテート) チタン、トリーsec‐ブ トキシ・モノ (エチルアセトアセテート) チタン、トリ -t-ブトキシ・モノ(エチルアセトアセテート)チタ ン、ジエトキシ・ビス (エチルアセトアセテート) チタ ン、ジ-n-プロボキシ・ビス (エチルアセトアセテー ト) チタン、ジーi-プロポキシ・ビス(エチルアセト アセテート) チタン、ジーn-ブトキシ・ビス (エチル アセトアセテート) チタン、ジーSec‐ブトキシ・ビ ス(エチルアセトアセテート)チタン、ジー t - ブトキ 10 シ・ビス (エチルアセトアセテート) チタン、モノエト キシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、モノ -n-プロポキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、モノーi-プロポキシ・トリス(エチルアセト アセテート) チタン、モノーn-ブトキシ・トリス (エ チルアセトアセテート) チタン、モノーsec-ブトキ シ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、モノー t-ブトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタ ン、テトラキス(エチルアセトアセテート)チタン、モ ノ (アセチルアセトナート) トリス (エチルアセトアセ (エチルアセトアセテート) チタン、トリス (アセチル アセトナート) モノ (エチルアセトアセテート) チタ ン、等のチタンキレート化合物;トリエトキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、トリーn-ブ ロポキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウ ム、トリーi-プロポキシ・モノ(アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、トリーn-ブトキシ・モノ (アセチ ルアセトナート) ジルコニウム、トリーsec‐ブトキ シ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、トリ -t-ブトキシ・モノ(アセチルアセトナート)ジルコ ニウム、ジエトキシ・ビス (アセチルアセトナート) ジ ルコニウム、ジ-n-プロポキシ・ビス(アセチルアセ トナート) ジルコニウム、ジ-i-プロポキシ・ビス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、ジ-n-ブト キシ・ビス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、ジ -sec-ブトキシ・ビス(アセチルアセトナート)ジ ルコニウム、ジーt - ブトキシ・ビス (アセチルアセト ナート) ジルコニウム、モノエトキシ・トリス (アセチ ルアセトナート) ジルコニウム、モノーn-プロポキシ ・トリス(アセチルアセトナート)ジルコニウム、モノ - i - プロポキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジ ルコニウム、モノ-n-ブトキシ・トリス (アセチルア セトナート) ジルコニウム、モノーsec‐ブトキシ・ トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、モノー t-ブトキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコ ニウム、テトラキス (アセチルアセトナート) ジルコニ ウム、トリエトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、トリーn-プロポキシ・モノ (エチルア セトアセテート) ジルコニウム、トリーi-プロポキシ

-n-ブトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジル コニウム、トリーsec-ブトキシ・モノ (エチルアセ トアセテート) ジルコニウム、トリー t - ブトキシ・モ ノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ジェトキ シ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ジ -n-プロポキシ・ビス(エチルアセトアセテート)ジ ルコニウム、ジーi-プロポキシ・ビス (エチルアセト アセテート) ジルコニウム、ジーn-ブトキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ジーsec -ブトキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニ 10 ウム、ジー t - ブトキシ・ビス (エチルアセトアセテー ト) ジルコニウム、モノエトキシ・トリス (エチルアセ トアセテート)ジルコニウム、モノーn-プロポキシ・ トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノ - i - ブロポキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノーn-ブトキシ・トリス (エチルア セトアセテート) ジルコニウム、モノーsec-ブトキ シ・トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、 モノー t - ブトキシ・トリス (エチルアセトアセテー ト) ジルコニウム、テトラキス (エチルアセトアセテー ト) ジルコニウム、モノ (アセチルアセトナート) トリ ス(エチルアセトアセテート)ジルコニウム、ビス(ア セチルアセトナート) ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、トリス (アセチルアセトナート) モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、等のジルコ ニウムキレート化合物:トリス(アセチルアセトナー ト)アルミニウム、トリス(エチルアセトアセテート) アルミニウム等のアルミニウムキレート化合物; などを 挙げることができる。

17

【0017】本発明の組成物は上記(A)~(C)成分 30 および必要に応じて他の成分を混合することにより製造 することができる。なお、(B) 成分は本発明の組成物 を用いて膜を形成するには、まず本発明の組成物を基板 に塗布し、塗膜を形成する。ここで、本発明の組成物を 塗布することができる基板としては半導体、ガラス、セ ラミックス、金属などが挙げられ、塗布方法としてはス ピンコート、ディッピング、ローラーブレードなどが挙 げられる。形成する塗膜の厚さは、層間絶縁膜の場合で 通常O. 2~20μmである。ついで、形成された塗膜 を加熱し、溶媒を除去するが50~150℃、30秒~ 40 10分で行うのが好ましい。ついで、露光機を用い波長 200~400nm、50~2000mJの光を昭射し てもよく、(C)成分が分解しない範囲で、必要に応じ て50~200℃、30秒~10分のポストエクスポー ジャーベークを加えてもよい。本発明では、(A)成分 の硬化膜が細孔を有するように塗膜の加熱条件を選定す る必要がある。この加熱方法としては、形成した塗膜を 前記(C)成分の分解温度未満の温度で加熱して(A) 成分を一部硬化させ、ついで前記(C)成分の分解温度 以上の温度から最終硬化温度まで加熱し、多孔性の硬化 50 2. 保存安定性

物とする方法などが挙げられる。また、上記の(A)成 分の硬化速度と(C)成分の分解速度を制御するため、 必要に応じて、段階的に加熱したり、窒素、空気、酸 素、減圧などの雰囲気を選択することができる。通常、 (C) 成分の分解温度は250~450℃であるので、 塗膜は最終的にはこの温度以上に加熱される工程を含 む。該工程は減圧状態もしくは不活性ガス下で行われる のが好ましい。本発明の組成物を本発明の方法によって 加熱して得られた膜は、膜密度0.3~1.2g/cm 3であり、空孔を有する場合には孔径が10nm以下で ある。また膜の誘電率は、通常、2.6~1.2であ る。本発明の膜は、絶縁膜として好適であり、特に高集 積回路の層間絶縁膜に適している。

[0018]

【実施例】以下、この発明の実施の形態を、実施例に基 づいて説明する。但し、以下の記載は、本発明の態様例 を概括的に示すものであり、特に理由なく、かかる記載 により本発明は限定されるものではない。また、実施例 および比較例中の部および%は、特記しない限り、それ ぞれ重量部および重量%であることを示している。

【0019】実施例1

(1) テトラメトキシシシラン140.5g、メチルト リメトキシシラン182.7g、ジメチルジメトキシシ ラン56.0g、プロピレングリコールモノプロピルエ ーテル394.0gの混合溶液に、マレイン酸10.0 gを水116.8gに溶かした水溶液を室温で1時間か けて滴下した。混合物の滴下終了後さらに60℃で1時 間反応させた後、減圧下で生成メタノールを留去すると とによりポリシロキサンゾルを得た。

(2)上記(1)で得たポリシロキサンゾル100g. ポリエチレンオキシドブロックーポリプロピレンオキシ ドブロックーポリエチレンオキシドブロック共重合体 (三洋化成社製ニュポールPE61) 8.9g、プロピ オニルアセトフェノンオキシム3.0gおよびN-フェ ニルグリシン0.75gを添加し、得られた混合物を8 インチシリコンウェハ上にスピンコート法により塗布 し、80℃で5分間、ついで365nmの紫外線を30 OmJ/cm²照射し、200℃、窒素下で5分間加熱 した後、さらに425℃で1時間加熱し、無色透明の膜 を形成した。さらに、得られた膜を下記のとおり評価し た。結果を表1に示す。(膜形成用組成物の評価) 【0020】1. 誘電率

得られた膜に対して蒸着法によりアルミニウム電極バタ ーンを形成させ誘電率測定用サンブルを作成した。該サ ンプルを周波数100kHzの周波数で以て、横河・ヒ ユーレットパッカード (株) 製HP16451B電極お よびHP4284AプレシジョンLCRメータを用いて CV法により当該塗膜の誘電率を測定した。結果を表1 に示す。

25℃で3ヶ月保存した膜形成用組成物を、実施例1の方法で成膜した。このようにして得られた塗膜の膜厚を、光学式膜厚計(Rudolph Technologies社製、SpectraLaser200)を用いて測定した。また、同様にして保存前の塗膜の膜厚を測定し、下式により求めた膜厚増加率により、保存安定性を評価した。

膜厚増加率(%) = ((保存後の膜厚) - (保存前の膜厚))÷(保存前の膜厚)×100

○: 膜厚変化率 ≤10%

△:10%< 膜厚変化率 ≤20%

×:20%< 膜厚変化率

【0021】3. 膜密度

8インチSiウェハー上に、スピンコート法を用いて組成物試料を塗布し、ホットプレート上で80℃で5分間、200℃で5分間基板を乾燥し、更に450℃の真空オーブン中で450℃で60分基板を焼成した。塗膜の膜厚および面積と塗膜の重量から膜密度を算出した。

4. 弾性率

得られた膜をナノインデンターXP(ナノインスツルメ 20 留去することによりポリシロキサンゾルを得た。 ンツ社製)を用いて連続剛性測定法により測定した。 (2)上記(1)で得られたシリカゾル100g

5. CMP耐性

得られた膜を以下の条件で研磨した。

スラリー:シリカー過酸化水素系

研磨圧力: 300g/cm²

研磨時間:60秒

評価は以下の基準にて行った。

○:変化なし

△:一部にはがれやキズがある

×:全てはがれる

また、研磨速度を以下のように算出した。

研磨速度(オングストローム/分)=(初期膜厚)-

(60秒研磨後の膜厚)

*【0022】合成例

アクリル系重合体の合成

100mlフラスコにメタクリル酸イソブチル18.32g、メタクリル酸3-(トリメトキシシリル)プロビル1.68g、アゾイソブチロニトリル(AIBN)0.33g、2-メルカプトエタノール0.20gおよび3-メトキシメチルプロビオネート30gを入れ溶解させた。反応系内を窒素ガスで置換したのち、80℃のオイルバスで加熱しながら、7時間撹拌すると粘稠なポリマ10一溶液が得られた。GPCでポリスチレン換算の平均分子量を測定すると、数平均分子量が4830、重量平均分子量が8900であった。

【0023】実施例2

(1) テトラメトキシシラン91.2g、メチルトリメトキシシラン292.3gプロピレングリコールモノプロピルエーテル387.0gの混合溶液に、マレイン酸10.0gを水119.4gに溶かした水溶液を室温で1時間かけて滴下した。混合物の滴下終了後さらに60℃で1時間反応させた後、減圧下で生成メタノールを留去することによりポリシロキサンゾルを得た。

(2)上記(1)で得られたシリカゾル100gに合成例で得られたアクリル系重合体溶液21.2g(固形分含量8.5g)を加え60℃で1時間攪拌した。得られた溶液に $[\alpha,\alpha-ジメチル-3,5-ジメトキシベンジル]オキシ]カルボニル]プロビルアミン3.0gを加え、8インチウェハ上にスピンコートにより塗布し、ホットプレートにより80℃で5分、200℃で5分乾燥したのち真空下425℃で1時間焼成すると透明な塗膜が得られた。実施例1と同様にして評価を行っ$

30 た。結果を表1に示す。

[0024]

【表1】

*
.,

	第401	実施2
調率	2. 2	2 3
保按进	0	0
膜渡	0.85	0. 97
弹蟀 (GPa)	3 7	3.8
CMPff性	0	0
可磨速 (A/分)	190	170

[0025]

25] は、誘電率特性、保存安定性、機械強度に優れる。

【発明の効果】本発明の組成物を硬化して得られる膜

フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁷ 識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

H O 1 L 21/312

21/316

HO1L 21/312

21/316

С Η

Fターム(参考) 4J038 CG142 DD002 DE002 DF022

DL021 DL031 JC32 KA04

KA06 NA26 PA19

5F058 AA10 AC03 AC06 AF04 AG01

AH01 AH02 BA20 BC02 BC04

BC05 BF46 BH01 BJ01 BJ02